# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-253506

(43)Date of publication of application: 01.10.1996

(51)Int.CI.

C08C 1/04

(21)Application number: 07-080884

(71)Applicant: FUJI RATETSUKUSU KK

KAO CORP

SUMITOMO RUBBER IND LTD

(22)Date of filing:

14.03.1995

(72)Inventor: TANAKA YASUYUKI

**KUGA AKIHITO** KANAMARU EIJI HAYASHI MASAHARU NAKADE SHINICHI

# (54) DEPROTEINIZING AGENT FOR NATURAL RUBBER LATEX AND PRODUCTION OF DEPROTEINIZED NATURAL RUBBER LATEX MOLDING USING THE SAME

### (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a deproteinizing agent for a natural rubber latex which imparts satisfactory stability and film-forming properties to a natural rubber latex and gives a molding highly safe for a human body by incorporating a protease and a specific nonionic surfactant into the agent.

CONSTITUTION: This agent contains protease and a nonionic surfactant [e.g. polyoxyethylene (20)sorbitan monooleate] which has an LD5O of 5,000mg/kg or higher and pref. is of a type of polyhydric alcohol ester, a polyoxyalkylene, or a polyhydric alcohol ether. The agent is used at the step of proteolysis in the production process of a natural rubber latex molding comprising the steps of proteolysis, prevulcanization, centrifugal separation, and postvulcanization. Pref. the agent is used in such an amt. that the amt. of the surfactant containd is 0.1-10 pts.wt. based on 100 pts.wt. solid content of the latex.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

22.11.2001

[Date of sending the examiner's decision of

rejection

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3621745

[Date of registration]

26.11.2004

[Number of appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

# (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

# (11)特許出願公開番号

# 特開平8-253506

(43)公開日 平成8年(1996)10月1日

(51) Int.Cl.<sup>6</sup> C 0 8 C 1/04 識別記号 MAB 庁内整理番号

FΙ

C08C 1/04

MAB

技術表示箇所

審査請求 未請求 請求項の数5 FD (全 6 頁)

(21)出願番号

特願平7-80884

(22)出願日

平成7年(1995) 3月14日

(71) 出願人 000236665

不二ラテックス株式会社

東京都千代田区神田錦町3丁目19番地1

(71)出願人 000000918

花王株式会社

東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号

(71)出顧人 000183233

住友ゴム工業株式会社

兵庫県神戸市中央区脇浜町3丁目6番9号

(72) 発明者 田中康之

東京都八王子市打越町1481-184

(74)代理人 弁理士 千田 稔

最終頁に続く

(54) [発明の名称] 天然ゴムラテックス用脱蛋白質処理剤及びそれを用いた脱蛋白質天然ゴムラテックス成形体の製 造方法

# (57) 【要約】

【構成】 蛋白質分解酵素及びLD50が5000mg/kg 以上である非イオン界面活性剤を含有する天然ゴムラテ ックス用脱蛋白質処理剤。また、天然ゴムラテックス用 脱蛋白質処理剤を用いた、脱蛋白質天然ゴムラテックス 成形体の製造方法。

【効果】 脱蛋白質天然ゴムラテックス成形体の製造時において、前加硫や遠心分離等の処理が可能なほどラテックスが安定で、かつ陰イオン界面活性剤を用いた場合のような成形時の造膜性が低下するという問題もなくなる。更に、得られた成形体の安全性が高い。

I B ラテックスの状態 凤 封 料 ラテックス 米加研天然ゴムラテックス 接自知分解 界面活性剂、蛋白質分解酵素 前加藍 加强机、加强助剂、 加磁促进剂、老化防止剂 節加張天然ゴムラテックス 透心分散 低蛋白的加硫天然ゴムラテックス 直接短額成形 低蛋白 1 次加賀天然ゴム 抽出洗净 抽出洗净剂 低蛋白1次加模天然ゴム 粘着防止剂 低張白1次加賀天然ゴム 抽出洗净 松亜白」次加賀天然ゴム 脱蛋白天然ゴムラテックス製品

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 蛋白質分解酵素及びLD50が500mg /kg 以上である非イオン界面活性剤を含有することを特 徴とする天然ゴムラテックス用脱蛋白質処理剤。

【請求項2】 非イオン界面活性剤が多価アルコールエ ステル型、ポリオキシアルキレン型、又は多価アルコー ルエーテル型の活性剤である請求項 1 記載の天然ゴムラ テックス用脱蛋白質処理剤。

【請求項3】 蛋白質分解工程、前加硫工程、遠心分離 工程、成形工程及び後加硫工程を具備する天然ゴムラテ ックス成形体の製造方法において、蛋白質分解工程にお いて請求項1記載の天然ゴムラテックス用脱蛋白質処理 剤を用いることを特徴とする脱蛋白質天然ゴムラテック ス成形体の製造方法。

【請求項4】 成形工程が直接浸漬工程である請求項3 記載の脱蛋白質天然ゴムラテックス成形体の製造方法。

【請求項5】 天然ゴムラテックス固形分100重量部 に対して、天然ゴムラテックス用脱蛋白質処理剤中の界 面活性剤の使用量が0.1~10重量部である請求項3 記載の脱蛋白質天然ゴムラテックス成形体の製造方法。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、人体に安全な天然ゴム ラテックス由来の手術用手袋、カテーテル、コンドーム 等のゴム製品の製造に使用する天然ゴムラテックス用脱 蛋白質処理剤及びそれを用いた脱蛋白質天然ゴムラテッ クス成形体の製造方法に関する。

# [0002]

【従来の技術】天然ゴムラテックスは、ゴム分のほか に、燐脂質、蛋白質、無機塩類等の非ゴム分を含んだ状 30 態のものに、アンモニア等の保存剤を加え、遠心分離等 の手段で精製濃縮したものが供給されており、これは粘 着テープ、手術用手袋、コンドーム、カテーテル、ラバ ーダム等のゴム製品の原料として汎用されている。

【0003】しかし、このような天然ゴムラテックス由 来のゴム製品を使用した人のなかに、蕁麻疹に代表され るIV型アレルギー反応や呼吸困難やアナフィラキシ症 状を呈するⅠ型アレルギー反応を起こす場合があること が問題となっている。このうちIV型アレルギー反応の 場合は、未加硫天然ゴムラテックスに配合された加硫促 40 進剤が誘発物質となり、Ⅰ型アレルギー反応の場合は、 ゴム中の蛋白質が誘発物質となることが知られている。

【0004】したがって、これらのなかでも症状の重大 さから、特にゴム中の蛋白質を除去し、I型アレルギー 反応を防止することが求められており、かかる要請に基 づいて、種々の技術が提案されている。例えば、特開平 6-56902号公報、特開平6-56903号公報、 特開平6-56904号公報、特開平6-56905号 公報及び特開平6-56906号公報には、蛋白質分解 酵素及び界面活性剤を使用して脱蛋白質天然ゴムラテッ 50 素としてはプロテアーゼを用いることができるが、特に

クスを得る技術が記載されている。

【0005】このような従来技術は蛋白質の除去にはあ る程度の効果を上げているが、今度は蛋白質を除去する 際に使用した界面活性剤による新たな問題が生じるに至 っている。界面活性剤はラテックスの安定化及び蛋白質 の洗浄等の重要な作用をする成分であるが、その一方 で、成形工程時に過剰に残存している場合は造膜性(成 形性)を低下させたり、成形体の強度を低下させたりす るという問題点をも有している。特にこの造膜性にかか わる問題は、コンドーム等のような薄膜(フィルム)製 造に適用される直接浸漬法において、また界面活性剤と して汎用されている陰イオン界面活性剤を使用した場合 において顕著に発現する。そして、更に成形体中に残存 する界面活性剤自体の存在により安全性が損なわれる恐 れがあるという問題も生じている。

# [0006]

20

【発明が解決しようとする課題】本発明は、成形性、特 に造膜性を損なうことなく、人体に安全性の高い天然ゴ ムラテックス由来のゴム成形体の製造に有用な天然ゴム ラテックス用脱蛋白質処理剤を提供することを目的とす る。また、本発明は、前記天然ゴムラテックス用脱蛋白 質処理剤を用い、人体に安全性の高い天然ゴムラテック ス由来のゴム成形体を製造する方法を提供することを目 的とする。

# [0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記目的を 達成するために鋭意研究の結果、界面活性剤として非イ オン界面活性剤を使用すること、更に非イオン界面活性 剤としてLD50値が5000mg/kg 以上のものを使用す ることにより、ラテックスの安定性及び造膜性の双方を 満足し、人体に対する安全性の高い天然ゴムラテックス 由来のゴム成形体が得られることを見出し、本発明を完 成するに至った。

【0008】本発明は、蛋白質分解酵素及びLD50(経 口投与) が5000mg/kg 以上である非イオン界面活性 剤を含有することを特徴とする天然ゴムラテックス用脱 蛋白質処理剤を提供する。

【0009】また、本発明は、蛋白質分解工程、前加硫 工程、遠心分離工程、成形工程及び後加硫工程を具備す る天然ゴムラテックス成形体の製造方法において、蛋白 質分解工程において前記天然ゴムラテックス用脱蛋白質 処理剤を用いることを特徴とする脱蛋白質天然ゴムラテ ックス成形体の製造方法を提供する。

【0010】以下、本発明を説明するが、本発明を適用 する天然ゴムラテックスは特に制限されず、市販されて いるハイーアンモニア天然ゴムラテックス又はローーア ンモニア天然ゴムラテックス等を用いることができる。 【0011】天然ゴムラテックス用脱蛋白質処理剤(以

下、「脱蛋白質処理剤」という)に用いる蛋白質分解酵

アルカリプロテアーゼを用いることが好ましい。このプロテアーゼの由来は特に制限されるものではなく、細菌由来のプロテアーゼ、糸状菌由来のプロテアーゼ、酵母由来のプロテアーゼ等を挙げることができ、これらのなかでも細菌由来のプロテアーゼが好ましい。また、プロテアーゼは、必要に応じて他の酵素、例えば、セルラーゼ、アミラーゼ、リパーゼ、エステラーゼと組み合わせて用いることもできる。

【0012】脱蛋白質処理剤に用いるLD50が5000 mg/kg 以上である非イオン界面活性剤としては、LD50 10 が15000mg/kg以上である多価アルコールエステル 型活性剤、LD50が5000mg/kg以上であるポリオキ シアルキレン型、多価アルコールエーテル型活性剤等を 挙げることができる。これらのうち多価アルコールエス テル型活性剤としては、ポリオキシアルキレンソルビタ ン脂肪酸エステル、ポリオキシアルキレングリセリン脂 肪酸エステル、ポリグリセリン脂肪酸エステル、ソルビ タン脂肪酸エステル、グリセリン脂肪酸エステル、ショ 糖脂肪酸エステル等を挙げることができ、ポリオキシア ルキレン型活性剤としては、ポリオキシエチレン脂肪酸 20 エステル、ポリオキシエチレン・オキシプロピレンブロ ックコポリマー、ポリオキシアルキレンアルキルエーテ ル等を挙げることができ、また、多価アルコールエーテ ル型活性剤としては、アルキル(ポリ)グリコシド、ポ リオキシエチレンアルキル(ポリ)グリコシド等を挙げ ることができる。これらの界面活性剤は1種を又は2種 以上を組み合わせて用いることができる。

【0013】脱蛋白質処理剤における蛋白質分解酵素と前記非イオン界面活性剤との配合割合は、1:1~1:5000である。この脱蛋白質処理剤は、粉末状、水を 30含む液状、固形状等の所望の剤型にすることができる。【0014】次に、脱蛋白質処理剤を使用した脱蛋白質天然ゴムラテックス成形体の製造方法を、脱蛋白質天然ゴムラテックス成形体の製造方法の一例を示す図1に基づいて工程ごとに説明する。

【0015】仕込みに続く第1工程は、天然ゴムラテックスに脱蛋白質処理剤及び必要に応じて水を添加して蛋白質を分解する工程である。この工程の処理において、脱蛋白質処理剤に含有される蛋白質分解酵素の作用により、蛋白質が分解されて低分子量化されるため、それまでゴム粒子に結合又は吸着していた蛋白質を容易に水相に移行させることができる。また、脱蛋白質処理剤に含有される界面活性剤の作用により、蛋白質の存在により安定に分散していたゴム粒子が、蛋白質の分解により不安定化し、凝集することを防止するとともに、蛋白質を洗浄する作用をする。

【0016】脱蛋白質処理剤の使用量は、天然ゴムラテックスの固形分100重量部に対して、蛋白質分解酵素の使用量が0.0005~5.0重量部となる量、好ましくは0.001~1.0重量部となる量、特に好まし 50

くは0.01~0.1重量部となる量であり、界面活性 剤の使用量が0.1~10重量部になる量、好ましくは 0.5~5重量部となる量である。ここで蛋白質分解酵 素の使用量が0.0005重量部未満の場合は蛋白質の 分解が不十分となり、5.0重量部を超える場合はもは や蛋白質分解力は向上せず、返って残存する蛋白質分解 酵素の除去操作が煩雑となるため好ましくない。また、 界面活性剤の使用量が0.1重量部未満の場合は安定性 及び洗浄性のいずれもが不十分であり、10重量部を超 える場合はラテックスが過度に安定になり、却って造膜 性を損なうため好ましくない。

【0017】また、水を使用する場合はあまり稀釈し過ぎると酵素反応の進行を遅延させるおそれがあるので、前記天然ゴムラテックス中の固形分濃度が約10~60 重量%になるように添加することが好ましい。

【0018】処理条件は特に制限されないが、通常、約20~60℃で、数分~24時間行うことが好ましい。なお、反応に先立って、pH調整剤により使用する酵素の最適pHに調整することが好ましい。

【0019】第2工程は、前加硫する工程である。この工程の処理により、次工程の成形作業性を向上させることができる。この工程における加硫は、硫黄加硫系、無硫黄加硫系、過酸化物加硫系又は放射線による加硫のいずれの方法も適用することができる。

【0020】ここで用いる加硫剤としては、硫黄、塩化硫黄、沈降硫黄、不容性硫黄、セレン、テルルのほか、テトラメチルチウラムジスルフィド、テトラエチルチウラムジスルフィドなどの含硫黄有機化合物、ベンゾイルベルオキシド、ジクミルベルオキシドなどの有機過酸化物、酸化亜鉛、酸化マグネシウム、過酸化亜鉛などの金属酸化物等を挙げることができる。また、加硫促進剤としては、公知のアルデヒドアンモニア類、アルデヒドアシ類、グアニジン類、チオウレア類、チアゾール類、チウラム類、スルフェンアミド類、ジチオカルバミン酸塩類、キサントゲン酸塩類などを挙げることができる。更に、必要に応じて、公知の加硫促進助剤、可塑剤、硬化剤、老化防止剤等を配合することができる。

【0021】加硫条件は天然ゴムラテックスの量等に応じて適宜決定されるが、通常、約20~60℃で、約0.1~24時間が好ましい。また、放射線加硫法を適用する場合には、アクリル酸エステル等の増感剤を配合し、公知の方法により行うことができる。この場合の放射線の照射強度は天然ゴムラテックスの組成、成形方法等に応じて適宜決定されるが、通常、約1.0~5 Mradが好ましい。

【0022】第3工程は、遠心分離工程である。この工程の処理により、蛋白質分解物、過剰の加硫促進剤等の遊離化学物質等が水相に移行し、分離除去される。なお、この工程における処理は、脱蛋白質処理剤中の界面活性剤の作用により、前加硫後のラテックスの疑集が防

止されるので、処理操作を円滑に行うことができる。

【0023】この遠心分離は必要に応じて複数回行うこ とができ、また、処理に先立って水を添加して、処理操 作を容易にすることもできる。遼心分離の条件は特に制 限されるものではなく、例えば、約10000Gで固形 分濃度が約65%になるまで行うことができる。

【0024】第4工程は、成形工程である。なお、この 工程の処理に先立ち、必要に応じて、ラテックスを安定 化させるためにアンモニア水を添加することができる。 成形方法は特に制限されず、公知の方法、例えば直接浸 10 液法、注型法、押出法等を適用することができるが、本 発明の脱蛋白質処理剤の添加効果を最も顕著に発現させ るのは直接浸漬法の場合である。

【0025】このようにして所望形状に成形したのち、 そのまま最終工程である後加硫工程に移行することがで きるが、より一層蛋白質含有量を低下させんとする場合 には、抽出洗浄工程を経て後加硫工程に移行することが 好ましい。

【0026】抽出洗浄工程は、非ゴム分を抽出して除去 するとともに、成形体表面を洗浄する工程である。この 20 工程でいう非ゴム分とは、製造工程において添加したも の及び天然ゴムラテックス中にもともと含有されていた もののうち、人体に有害か又はゴム製品の品質保持に不 要な成分をいうものであり、例えば、遠心分離工程にお ける処理により除去されずに残存する蛋白質分解酵素、 界面活性剤、加硫促進剤、蛋白質分解物を挙げることが できる。

【0027】この工程の処理方法は、成形体と抽出洗浄 液とを十分に接触させる方法であれば特に制限されず、 例えば、適当な容器中に成形体と抽出洗浄液を入れ、必 30 要に応じて攪伴しながら保持する方法を適用することが できる。

【0028】抽出洗浄液としては、水酸化ナトリウム、 水酸化カリウム等のアルカリ水溶液又はアンモニアを挙 げることができ、これらと蛋白質分解酵素を組み合わせ て用いることもできる。この抽出液の例としては、0. 1~1.0%水酸化ナトリウム水溶液若しくは0.01 ~1.0%のアンモニア水溶液又はそれらのいずれかと 若しくは両方と0.01~1.0%蛋白質分解酵素液と を組み合わせたものを用いることができる。

【0029】また、抽出洗浄液には、粘着防止剤とし て、0.01~1.0%のシリコーンエマルジョン又は 0.01~1.0%の界面活性剤を配合することができ る。更に、より粘着防止を確実にするため、タルク、コ ーンスターチ、シリカ等の微粉末をスラリー又は乾燥状 態で成形体の表面に塗布したり、成形体の表面を塩素ガ ス処理することもできる。

【0030】この工程の処理条件は、20~100℃で 数分~24時間が好ましい。また、この抽出洗浄工程 は、除去すべき非ゴム分の含有量等に応じて2回以上繰 50 まない)の割合で加え、攪伴しながら40℃で2分間保

り返すことができるが、 2回目以降の処理条件は 1 回目 と同等か又はより髙温度でより長時間行うことが好まし い。更に、抽出洗浄工程を2回以上設ける場合には、各 工程の間に剝離工程を設ける。この剝離工程における処 理は、例えば、回転ブラシによる方法、加圧注水による 方法、圧縮空気による方法、手作業による方法等により 行う。

【0031】次に、前記抽出洗浄工程により蛋白質分解 物を初めとする非ゴム分が除去された成形体を、後加硫 し、最終製品を得る。後加硫条件は特に制限されない が、通常は、約70~120℃で約0.1~24時間が 好ましい。

【0032】本発明の製造方法においては、上記した各 工程以外にも、必要に応じて公知のゴム製品製造工程の 処理を適宜組み合わせることができる。

# [0033]

【実施例】以下において、実施例により本発明を更に詳 しく説明するが、本発明はこれらにより限定されるもの ではない。

#### 【0034】 実施例1

(蛋白質分解工程) 髙アンモニア天然ゴムラテックス (マレーシア産、固形分濃度60%、総窒素含有量0. 200%) 100重量部に、脱蛋白質処理剤として、ポ リオキシエチレン (20) ソルビタンモノオレート (非 イオン界面活性剤, LD50>15000mg/kg) 3 重量部とプロ テアーゼ 0.05重量部を加え、反応系を均一に分散さ せた状態で、50℃で5時間保持した。

(前加硫工程) 次に、反応系を放冷後、硫黄2重量部、 酸化亜鉛1重量部、加硫促進剤としてジーn-ブチルジ チオカルバミン酸亜鉛(総窒素含有量 0.06%)0. 5 重量部及び老化防止剤としてフェノール系老化防止剤 (総窒素量0%) 0. 5重量部を加え、撹拌しながら5 0℃で15時間加熱し、固形分濃度約60%のラテック スを得た。

(遠心分離工程) 次に、前工程で得たラテックスを放冷 後、純水を固形分濃度が20%になるように加え、デ・ ラバル型遠心分離機(約1000G)を用いて遠心分 離し、固形分濃度約65%のラテックスを得た。その 後、純水で固形分濃度が20%になるように稀釈し、再 40 度同じ条件で遠心分離した。

(成形工程) 遠心分離後のラテックスに1%アンモニア を加え、固形分濃度60%まで希釈した。次に、このラ テックス中に試験管形状のガラス製型を直接浸漬したの ち、引き上げ、90℃で5分間オーブン中で加熱乾燥し て成形した。

(抽出洗浄工程) その後、抽出洗浄タンク中に、前工程 で得た成形体(ガラス製型に付着した状態もの)と 0. 1%水酸化ナトリウム水溶液とを、重量比で1:100 (ただし、成形体のみの重量で、ガラス製型の重量は含

持した。

(剝離工程) 次に、粘着防止剤として0.1%のシリコーンエマルジョン及び1%のコーンスターチを加え、ガラス製型から成形体を剝離した。

(抽出洗浄工程) その後、前記抽出洗浄工程と同様の処理を繰り返した。ただし、保持条件は100℃で0.5時間とした。

(後加硫工程) 次に、反応容器から成形体を取り出し、 90℃で30分間の条件で後加硫して、最終製品を得 た。この成形体中の総窒素量をケールダール法により測 定したところ、0.05%未満であった。

【0035】この製造方法の前加硫工程及び遠心分離工程おけるラテックスの安定性と、直接浸費工程における 造膜性を、目視により次の基準で観察評価した。結果を 表1に示す。

(安定性)

○: ラテックスに凝集及び粘度の上昇がなく、均一に分 散している。

×:ラテックスに凝集及び粘度の上昇が見られる。

(造膜性)

〇:速やかに造膜でき、厚さも均一である。

界面活性剤の種類

\*×:液だれが激しく造膜速度も遅く、厚さも不均一な部分が見られる。

【0036】実施例2及び3

実施例1と同様の方法でゴム成形体を得た。ただし、脱蛋白質処理剤中のポリオキシエチレン(20)ソルビタンモノオレートの含有量は、実施例2は4重量部とし、実施例3は5重量部とした。これらの成形体中の総窒素量をケールダール法により測定したところ、いずれも0.05%未満であった。各実施例について、実施例1と同様の試験を行った。結果を表1に示す。

【0037】比較例1~3

安定性

実施例1と同様の方法でゴム成形体を得た。ただし、脱蛋白質処理剤中の界面活性剤として、陰イオン界面活性剤であるポリオキシエチレン(3)ラウリル硫酸ナトリウムを用い、その使用量は、比較例1は実施例1と同量の3重量部とし、比較例2は4重量部とし、比較例3は5重量部とした。各比較例について、実施例1と同様の試験を行った。結果を表1に示す。

直接浸渍

工程の造

[0038]

使用

20 【表1】

		盘	前加硫	遠心分離	膜性
実施例1	ポリオキシエチレン(20)ソルピタンモノオレート	3	0	0	0
実施例 2	ポリオキシエチレン(20)ソルピタンモノオレート	4	0	0	0
実施例3	ポリオキシエチレン(20)ソルピタンモノオレート	5	0	0	0
比較例1	ポリオキシエチレン(3)ラウリル 硫酸Na	3	0	0	×
比較例2	ポリオキシエチレン(3)ラウリル 硫酸Na	4	0	0	×
比較何に	ま。リオキシェチレン(3)ラウリル 硫酸Na	5	0	0	×

【0039】表1から明らかなとおり、脱蛋白質処理剤の成分として非イオン性界面活性剤を用いた実施例1~3は、前加硫工程及び遠心分離工程のいずれにおいてもラテックスの安定性が高く、円滑な作業性を確保することができた。また、直接浸頂工程における造膜性が優れており、均一な厚さの製品を速やかに成形することができた。これに対して陰イオン界面活性剤を用いた比較例1~3は、ラテックスの安定性は高かったものの、直接浸費工程においては液だれが激しく、造膜に時間もかかり、得られたものも厚さが不均一で製品としては不適であった。

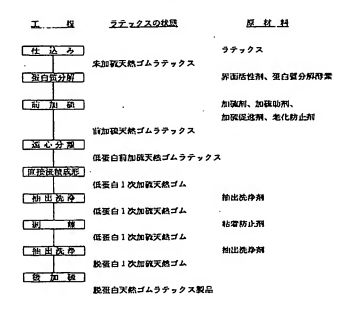
[0040]

【発明の効果】本発明の脱蛋白質処理剤を用いて脱蛋白 質天然ゴムラテックス成形体を製造した場合、前記脱蛋 白質処理剤に含有されるLD50が5000mg/kg以上である非イオン界面活性剤の作用により、蛋白質の洗浄性及びラテックスの安定性の双方を満足させることができる。また、成形工程、特に直接浸漬法により成形する場合の成形工程における造膜性が優れており、均一な厚さの薄膜を容易に得ることができる。更に、本発明の脱蛋白質処理剤を用いて得られたゴム成形体は、蛋白質含有量が低下しているので低アレルギー性で、また、LD50が5000mg/kg以上の界面活性剤を使用しているので、界面活性剤が残存している場合でも安全性を損なうことがない。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の製造方法を説明するための図である。

# [図1]



# フロントページの続き

(72) 発明者 久我昭仁

東京都千代田区神田錦町3-19-1。 不二 ラテックス株式会社内 (72) 発明者 金丸英次

東京都千代田区神田錦町3-19-1 不二

ラテックス株式会社内

(72) 発明者 林 正治

和歌山県和歌山市榎原133-5

(72) 発明者 中出伸一

兵庫県伊丹市春日丘3丁目31番地